PCT/JP 03/16310

日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE

19.12.03

別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office.

出願年月日 Date of Application:

2002年12月25日

出 願 番 号 Application Number:

特願2002-374016

[ST. 10/C]:

[JP2002-374016]

出 願 人
Applicant(s):

キッセイ薬品工業株式会社

RECEIVED
1 2 FEB 2004

WIPO

PCT

PRIORITY DOCUMENT

SUBMITTED OR TRANSMITTED IN COMPLIANCE WITH RULE 17.1(a) OR (b)

2004年 1月30日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office 今井康



BEST AVAILABLE COPY

【書類名】 特許願

【整理番号】 JP-A0253-0

【あて先】 特許庁長官殿

【国際特許分類】 C07H 17/02

【発明者】

【住所又は居所】 長野県松本市大字島内4152-1モダニティパレス望

月101

【氏名】 藤倉 秀紀

【発明者】

【住所又は居所】 長野県南安曇郡穂高町大字柏原4511

【氏名】 西村 俊洋

【発明者】

【住所又は居所】 長野県上伊那郡辰野町大字小野272-1

【氏名】 勝野 健次

【発明者】

【住所又は居所】 長野県塩尻市広丘郷原1763-189

【氏名】 伊佐治 正幸

【特許出願人】

【識別番号】 000104560

【氏名又は名称】 キッセイ薬品工業株式会社

【代表者】 神澤 陸雄

【電話番号】 0263-25-9081

【手数料の表示】

【予納台帳番号】 066017

【納付金額】 21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】 明細書 1

【物件名】 要約書 1

【プルーフの要否】 要



【発明の名称】 含窒素複素環誘導体、それを含有する医薬組成物およびその医薬用途

【特許請求の範囲】

【請求項1】 一般式

【化1】

〔式中、

 X^3 は Nまたは CR 3 であり:

 X^4 は N または C R 4 であり;

但し、 X^1 、 X^2 、 X^3 および X^4 のうち1個または2個がNであり;

Rは下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} へテロアリール基であり;

 $R^{1} \sim R^{4}$ は同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子または下記置換基群 (D) から選択される基であり;

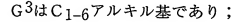
 $2G^{1}$ であり;

置換基群 (B) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N (G^2) $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$ (G^4) $_2$ 、-C (=O) G^2 、-C (=O) OG^2 、、-C (=O) OG^2 、 -C (=O) OG^2 (

(置換基群(A)及び/又は(B)中、

 G^1 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^2 は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-9} 小テロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-9} 小テロアリール基であり、但し、 G^2 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく;



 G^4 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、但し、 G^4 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく;

置換基群(C)はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ 、 $-OS(=O)_3G^5$ $-OS(O)_3G^5$ $-OS(O)_$

置換基群 (D) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、- G^5 、- OG^6 、- SG^6 、- $N(G^6)_2$ 、- $C(=O)_3G^6$ (= $O)_3G^6$ (= $O)_3G^6$

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中、

 G^5 は C_{1-6} アルキル基、 $HO-C_{1-6}$ アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基または C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^6 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基または C_{1-9} ヘテロアリール基であり、但し、 G^6 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい))

但し、 X^{1} 及び X^{3} が独立してNまたはCHであり;

 X^2 がNまたは CR^2 (但し、 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、アミノ基、 $-NH-C_{2-7}$ アシル、 $-NH-C_{1-6}$ アルキルまたは-N(C_{1-6} アルキル) $_2$ である)であり; X^4 がNまたは CR^4 (但し、 R^4 は水素原子または C_{1-6} アルキル基である)であ

る場合、

Rは下記置換基を除く

【化2】

(式中、

Zは水素原子、ハロゲン原子、下記置換基群(α)から選択される置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(β)から選択される置換基を有していてもよい $-O-C_{1-6}$ アルキル、下記置換基群(β)から選択される置換基を有していてもよい $-S-C_{1-6}$ アルキルまたは C_{3-8} シクロアルキル基であり;

置換基群 (α) はハロゲン原子、水酸基及び $-O-C_{1-6}$ アルキルであり;

置換基群 (β) は水酸基及び $-O-C_{1-6}$ アルキルである)〕

で表される含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

【請求項2】 Rが下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基 1~3個有していてもよいフェニル基である、請求項1記載の含窒素複素環誘導 体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ。

置換基群 (B) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N (G^2) $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$ (G^4) $_2$ 、-C (=O) G^2 、-C (=O) OG^2 (=O) OG^2 、-C (=O) OG^2 (OG^2 (

(置換基群 (B) 中、

 G^1 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル

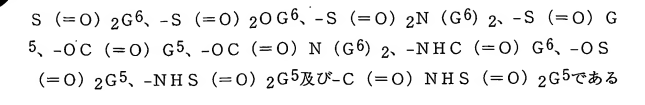
基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} へテロアリール基であり;

 G^2 は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-9} ヘテロアリール基であり、但し、 G^2 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく; G^3 は C_{1-6} アルキル基であり;

 G^4 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、但し、 G^4 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく;

置換基群(C)はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、-N(G^6) $_2$ 、-C(=O) $_3$ 6、-C(=O) $_4$ 0 $_5$ 6、-C(=O) $_5$ 0 $_5$ 0 $_6$ 0

置換基群 (D) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_G^6$ 、 $-C(=O)_N(G^6)_2$



(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中、

 G^5 は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基または C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^6 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロアリール基であり、但し、 G^6 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい))

【請求項3】 請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理 学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医 薬組成物。

【請求項4】 ヒトSGLT 2 活性阻害剤である、請求項 3 記載の医薬組成物。

【請求項5】 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤である、請求項4 記載の医薬組成物。

【請求項6】 高血糖症に起因する疾患が糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群より選択される疾患である、請求項5記載の医薬組成物。

【請求項7】 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項6記載の医薬組成物。

【請求項8】 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請求項6 記載の医薬組成物。

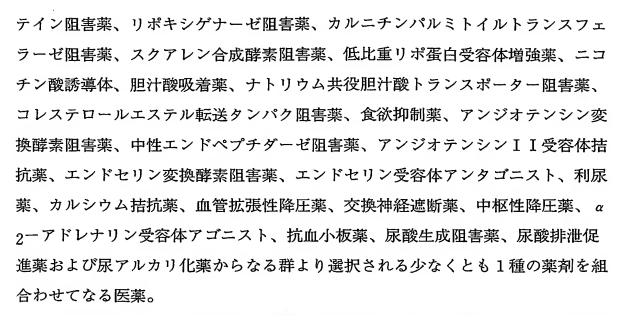
【請求項9】 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項6記載の医



【請求項10】 請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

【請求項11】 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を 製造するための、請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学 的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの使用。

【請求項12】 (a)請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体または その薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)イン スリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、 インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリ ン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジ ルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、 グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フ ルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻 害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴ ン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト 、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC 阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴ ニスト、転写因子NFーκ Β阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Nーアセチル化ー α-リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子- I、 血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因子、神経成長因子 、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、E GB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグ ルタリルコエンザイムΑ還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3−アドレ ナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移 酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール 吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロ



【請求項13】 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療のための、請求項12記載の医薬。

【請求項14】 (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、請求項13記載の医薬。

【請求項15】 (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、 ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グ ルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテイ ンチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グ ルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項14記載の医薬。

【請求項16】 (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、 ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびインスリン又はインスリン類縁体 からなる群より選択される薬剤である、請求項15記載の医薬。

【請求項17】 (b)成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阳害薬、 ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グ ルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチ ジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテイ ンチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グ ルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害 薬、ビルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシト ール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グ ルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリ ン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖 化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタ ゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NFーκΒ阻害薬、 脂質過酸化酵素阻害薬、Nーアセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダ ーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因子、血小板由来成長 因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5ー ヒドロキシー1ーメチルヒダントイン、EGBー761、ビモクロモル、スロデ キシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダー ゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、 エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択される少な くとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、請

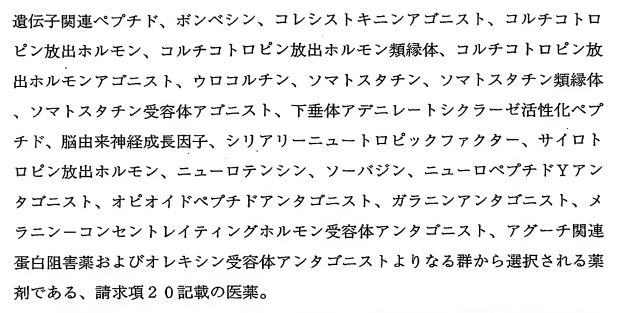
求項13記載の医薬。

【請求項18】 (b) 成分が、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項17記載の医薬。

【請求項19】 (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が肥満症である、請求項13記載の医薬。

【請求項20】 (b) 成分が、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、請求項19記載の医薬。

【請求項21】 食欲抑制剤がモノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、 γ -アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、 μ_3 -ヒスタミンアンタゴニスト、 λ -ヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト、 λ -メラニン細胞刺激ホルモン、コカイン-アンドアンフェタミン-レギュレーテドトランスクリプト、マホガニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン



【請求項22】 (a)請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体または その薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)イン スリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、 インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリ ン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジ ルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、 グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フ ルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、 肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻 **害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴ** ン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト 、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC 阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴ ニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Nーアセチル化ー αーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーΙ、 血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類緣体、上皮增殖因子、神経成長因子 、カルニチン誘導体、ウリジン、5ーヒドロキシー1ーメチルヒダントイン、E GB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグ ルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3ーアドレ

ナリン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移 酵素阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール 吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法。

【請求項23】 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を 製造するための、(a)請求項1または2記載の含窒素複素環誘導体またはその 薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)インスリ ン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、イン スリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受 容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペ プチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B 阻害薬、グリ コゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルク トースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖 新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー 3 阻害薬 、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様 ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、ア ルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害 薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニス ト、転写因子NFーκΒ阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Nーアセチル化ーαー μ リンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ー I、血小

板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カ ルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB -761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタ リルコエンザイム Α 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3ーアドレナリ ン受容体アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素 阻害薬、プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収 阻害薬、リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイ ン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラー ゼ阻害薬、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン 酸誘導体、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレ ステロールエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵 素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬 、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、 カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α 2ー アドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬 および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、医薬品として有用な含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容 される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその 医薬用途に関するものである。

[0002]

さらに詳しく述べれば、本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な、含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途に関するものである。

[0003]

【従来の技術】

糖尿病は食生活の変化や運動不足を背景とした生活習慣病の一つである。それ故、糖尿病患者には食事療法や運動療法が実施されているが、充分なコントロールや継続的実施が困難な場合、薬物療法が併用されている。現在、糖尿病治療薬としては、ビグアナイド薬、スルホニルウレア薬やインスリン感受性増強薬などが使用されている。しかしながら、ビグアナイド薬には乳酸アシドーシス、スルホニルウレア薬には低血糖、インスリン感受性増強薬には浮腫などの副作用が認められることがある上、肥満化を促進させることが懸念されている。そのため、このような問題を解消すべく新しい作用機序による糖尿病治療薬の開発が嘱望されている。

[0004]

近年、腎臓において過剰な糖の再吸収を阻害することで尿糖の排泄を促進させて血糖値を低下させる、新しいタイプの糖尿病治療薬の研究開発が推進されている(例えば、非特許文献 1 参照)。また、腎臓の近位尿細管のS 1 領域にSGLT2(ナトリウム依存性グルコース輸送体2)が存在し、このSGLT2が糸球体ろ過された糖の再吸収に主として関与していることが報告されている(例えば、非特許文献 2 参照)。それ故、ヒトSGLT2を阻害することにより腎臓での過剰な糖の再吸収を抑制し、尿から過剰な糖を排泄させて血糖値を正常化することができる。従って、強力なヒトSGLT2 活性阻害作用を有し、新しい作用機序による糖尿病治療薬の早期開発が待望される。また、このような尿糖排泄促進薬は過剰な血糖を尿から排泄させるため、体内での糖の蓄積が減少することから、肥満症の防止又は軽減効果や利尿効果も期待できる。更には、高血糖症に起因し、糖尿病や肥満症の進展に伴い発症する各種の関連疾患にも有用であると考えられる。

[0005]

【非特許文献1】

Luciano Rossetti、外4名, 「J. Clin. Invest.」, 1987年5月, 第79巻, p. 1510-1515

【非特許文献2】

Yoshikatsu Kanai、外4名,「J. Clin. Invest.」,1994年1月,第93巻, p. 397-404

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明は、ヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、腎臓での糖の再吸収を抑制 し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発現する、下 記の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプ ロドラッグ、それを含有する医薬組成物、及びその医薬用途並びにその製造中間 体を提供するものである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者らは、ヒトSGLT2活性阻害作用を有する化合物を見出すべく鋭意 検討した結果、下記一般式(I)で表される化合物が優れたヒトSGLT2阻害 活性を発現するという知見を得、本発明を成すに至った。

[0008]

即ち、本発明は、

1)一般式

【化3】

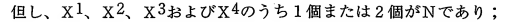
$$\begin{array}{c} X_{II}^{2} \xrightarrow{X_{II}^{3}} X^{4} \\ X^{1} & & \\ X^{0} & & \\ \\ HO & OH \end{array}$$
 (I)

[0009]

〔式中、

 X^3 は N または C R 3 であり:

 X^4 は N または C R 4 であり:



Rは下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(A)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(B)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} へテロアリール基であり;

 $R^{1} \sim R^{4}$ は同一でも異なっていてもよく、それぞれ水素原子または下記置換基群 (D) から選択される基であり:

置換基群 (A) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N(G^2) $_2$ 、-C(=O) G^2 、-C(=O) G^2 、-C(=O)N(G^2) $_2$ 、-S(=O) $_2G^2$ 、-S(=O) $_2OG^2$ 、-S(=O) $_2OG^2$ 、-S(=O) $_2OG^2$ 、-S(=O) $_2OG^2$ 、-S0 (=O) $_2OG^2$ 0 (=O0 (O0 (O

置換基群 (B) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N (G^2) $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$ (G^4) $_2$ 、-C (=O) G^2 、-C (=O) OG^2 、、-C (=O) OG^2 、 -C (=O) OG^2 (OG^2 (=O) OG^2 (OG^2

(置換基群 (A) 及び/又は (B) 中、

から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^2 は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-9} ヘテロアリール基であり、但し、 C_{2} が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく; C_{3} は C_{1-6} アルキル基であり;

 G^4 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、但し、 G^4 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく;

置換基群(C)はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ $-OS(=O)_3G^6$ 、 $-OS(=O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ $-OS(O)_3G^6$ -OS(

置換基群 (D) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ 、 $-OC(=O)_3G^6$ $-OC(OC(OC)_3G^6$ $-OC(OC(OC)_3G^6$ $-OC(OC(OC)_3G^6$ $-OC(OC(OC)_3G^6$

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中、

 G^5 は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基または C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^6 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロアリール基であり、但し、 G^6 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよい))

但し、 X^{1} 及び X^{3} が独立してNまたはCHであり;

 X^2 がNまたはC R^2 (但し、 R^2 は水素原子、ハロゲン原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 $-O-C_{1-6}$ アルキル、アミノ基、-N $H-C_{2-7}$ アシル、-N $H-C_{1-6}$ アルキルまたは-N (C_{1-6} アルキル) $_2$ である)であり; X^4 がNまたはC R^4 (但し、 R^4 は水素原子または C_{1-6} アルキル基である)である場合、

Rは下記置換基を除く

[0010]

[{{\frac{1}{2}},4}]

[0011]

(式中、

Zは水素原子、ハロゲン原子、下記置換基群(α)から選択される置換基を有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(β)から選択される置換基を有していてもよい $-O-C_{1-6}$ アルキル、下記置換基群(β)から選択される置換基を有していてもよい $-S-C_{1-6}$ アルキルまたは C_{3-8} シクロアルキル基であり・

置換基群 (α) はハロゲン原子、水酸基及び $-O-C_{1-6}$ アルキルであり;

置換基群 (β) は水酸基及び $-O-C_{1-6}$ アルキルである)]

で表される含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれ らのプロドラッグ:

[0012]

2) Rが下記置換基群(B) から選択される同種または異種の基1~3個有していてもよいフェニル基である、請求項1記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ;

置換基群 (B) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^1$ 、 $-OG^2$ 、 $-SG^2$ 、-N (G^2) $_2$ 、 $-G^3OG^4$ 、 $-G^3N$ (G^4) $_2$ 、-C (=O) G^2 、-C (=O) OG^2 、、-C (=O) OG^2 、 -C (=O) OG^2 (=O) OG^2

(置換基群 (B) 中、

 G^1 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} へテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} へテロアリール基であり;

 G^2 は水素原子、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルケニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$ 個有していてもよい C_{2-6} アルキニル基、下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim 3$

個有していてもよい C_{3-8} シクロアルキル基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{6-10} アリール基、下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{2-9} クテロシクロアルキル基、または下記置換基群(D)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-9} クテロアリール基であり、但し、 G^2 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく;

 G^3 は C_{1-6} アルキル基であり;

 G^4 は下記置換基群(C)から選択される同種または異種の基を $1\sim3$ 個有していてもよい C_{1-6} アルキル基であり、但し、 G^4 が置換基中に複数存在する場合は同一でも異なっていてもよく:

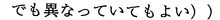
置換基群(C)はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、オキソ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、-N(G^6)2、-C(=O) G^6 、-C(=O) G^6 、-C(=O)N(G^6)2、-S(=O) $2G^6$ 、-S(=O) $2G^6$ 、-S(=O) $2G^6$ 、-S(=O) $2G^6$ 、-S(=O) $2G^6$ 、-S(=O) $2G^6$ 0、-S0 (=O) $2G^6$ 0、-OC0 (=O) $2G^6$ 0、-OC1 (=O0) $2G^6$ 0、-OC2 (=O0) $2G^6$ 0、-OC3 (=O0) $2G^6$ 0、-OC4 (=O0) $2G^6$ 0 (=O0) $2G^$

置換基群 (D) はハロゲン原子、ニトロ基、シアノ基、 $-G^5$ 、 $-OG^6$ 、 $-SG^6$ 、 $-N(G^6)_2$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-C(=O)_3G^6$ 、 $-S(=O)_3G^6$ ($=O)_3G^5$ 、 $-OC(=O)_3G^5$ ($=O)_3G^5$ ($=O)_$

(置換基群 (C) 及び/又は (D) 中、

 G^5 は C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロシクロアルキル基または C_{1-9} ヘテロアリール基であり;

 G^6 は水素原子、 C_{1-6} アルキル基、 C_{2-6} アルケニル基、 C_{2-6} アルキニル基、 C_{3-8} シクロアルキル基、 C_{6-10} アリール基、 C_{2-9} ヘテロアリール基であり、但し、 G^6 が置換基中に複数存在する場合は同一



[0013]

- 3) 前記1) または2) 記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効成分として含有する医薬組成物;
- 4) ヒトSGLT2活性阻害剤である、前記3) 記載の医薬組成物;
- 5) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療剤である、前記4) 記載の医薬組成物;
- 6)高血糖症に起因する疾患が糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症および痛風からなる群より選択される疾患である、前記5)記載の医薬組成物;
- 7) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、前記6) 記載の医薬組成物;
- 8) 高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、前記 6) 記載の医薬組成物;
- 9) 高血糖症に起因する疾患が肥満症である、前記6) 記載の医薬組成物;
- 10)前記1)または2)記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグを有効量投与することからなる、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療方法:
- 11) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための 、前記1) または2) 記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容され る塩、或いはそれらのプロドラッグの使用;

[0014]

12) (a) 前記1) または2) 記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および (b) インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B 阻害薬、グリコゲンホ

スホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースー ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害 薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカ ゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチド ー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース 還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γー アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写 因子N F − κ B 阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N − アセチル化− α − リンクト ーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成 長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761 、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエ ンザイム A 還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、 β 3-アドレナリン受容体 アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、 プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、 リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阳害薬 、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阳害薬 、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体 、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロー ルエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬 、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンド セリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウ ム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナ リン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿 アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤を組合わせてなる 医薬:

13) 高血糖症に起因する疾患の予防又は治療のための、前記12) 記載の医薬・

[0015]

- 14) (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病である、前記13)記載の医薬。
- 15) (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、前記14)記載の医薬;
- 16) (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびインスリン又はインスリン類縁体からなる群より選択される薬剤である、前記15) 記載の医薬;

[0016]

17) (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬 、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体

アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダー ゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホス ファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸 デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲ ン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプ チドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類 縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害 薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナト リウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子NF-κB阻害薬、脂質過酸化酵素 阻害薬、Nーアセチル化ーαーリンクトーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、イ ンスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上 皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1 ーメチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド、Y-1 28、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アン ジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受 容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬 剤であり、高血糖症に起因する疾患が糖尿病性合併症である、前記13)記載の 医薬;

- 18) (b) 成分が、アルドース還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬およびアンジオテンシン I I 受容体拮抗薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、前記17) 記載の医薬:
- 19) (b) 成分が、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1 B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナー

ゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、 $D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、<math>\beta_3$ -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤であり、高血糖症に起因する疾患が肥満症である、前記13)記載の医薬;

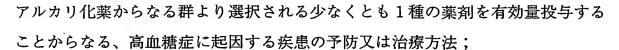
20) (b) 成分が、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤である、前記19) 記載の医薬;

[0017]

21) 食欲抑制剤がモノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロト ニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノル アドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリン受容体アゴニスト、 β_2 -アドレナ リン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニスト、カンナビノイド受容体アンタゴ ニスト、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニスト、H3ーヒスタミンアンタゴニス ト、Lーヒスチジン、レプチン、レプチン類縁体、レプチン受容体アゴニスト、 メラノコルチン受容体アゴニスト、α-メラニン細胞刺激ホルモン、コカイン-アンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、マホガニータンパク 、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝子関連ペプチ ド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト、コルチコトロピン放出ホルモン 、コルチコトロピン放出ホルモン類縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニ スト、ウロコルチン、ソマトスタチン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン 受容体アゴニスト、下垂体アデニレートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経 成長因子、シリアリーニュートロピックファクター、サイロトロピン放出ホルモ ン、ニューロテンシン、ソーバジン、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピ オイドペプチドアンタゴニスト、ガラニンアンタゴニスト、メラニン-コンセン トレイティングホルモン受容体アンタゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬および オレキシン受容体アンタゴニストよりなる群から選択される薬剤である、前記2 0)記載の医薬;

22) (a) 前記1) または2) 記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的

に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および (b) インスリン感受性 増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又 はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナ ーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダー ゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホ スホリラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースー ビスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害 薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカ ゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチド -1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース 還元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γー アミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写 因子NFーκB阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Nーアセチル化ーαーリンクト ーアシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーⅠ、血小板由来成 長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン 誘導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761 、ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエ ンザイムA還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体 アゴニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、 プロブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、 リパーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬 、リポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬 、スクアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体 、胆汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロー ルエステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬 、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンド セリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウ ム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α 2ーアドレナ リン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿



[0018]

23)高血糖症に起因する疾患の予防又は治療用の医薬組成物を製造するための 、(a)前記1)または2)記載の含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許 容される塩、或いはそれらのプロドラッグ、および(b)インスリン感受性増強 薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はイ ンスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ 刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼI V阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホ リラーゼ阻害薬、グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービス ホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、 D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン 様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1 アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元 酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γ-アミ ノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子 $NF-\kappa$ B 阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化 $-\alpha-$ リンクトーア シッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子ーI、血小板由来成長因 子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘導 体、ウリジン、5ーヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビ モクロモル、スロデキシド、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザ イムΑ還元酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴ ニスト、アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロ ブコール、甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパ ーゼ阻害薬、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阳害薬、リ ポキシゲナーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阳害薬、ス クアレン合成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆 汁酸吸着薬、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエ

ステル転送タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、α2ーアドレナリン受容体アゴニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬および尿アルカリ化薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤の使用;等に関するものである。

[0019]

本発明において、C₁₋₆アルキル基とは、メチル基、エチル基、プロピル基、 イソプロピル基、ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、tert-ブチ ル基、ペンチル基、イソペンチル基、ネオペンチル基、tert-ペンチル基、 ヘキシル基等の炭素数1~6の直鎖状または枝分かれ状のアルキル基をいう。C 2-6アルケニル基とは、ビニル基、アリル基、1-プロペニル基、イソプロペニ ル基、1-ブテニル基、2-ブテニル基、2-メチルアリル基等の炭素数2~6 の直鎖状または枝分かれ状のアルケニル基をいう。C₂₋₆アルキニル基とは、エ チニル基、2-プロピニル基等の炭素数2~6の直鎖状または枝分かれ状のアル キニル基をいう。C2-7アシル基とは、アセチル基、プロピオニル基、ブチリル 基、イソブチリル基、バレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイル基等の炭素数2 ~7の直鎖状若しくは枝分かれ状のアシル基をいう。C₃₋₈シクロアルキル基と は、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基 、シクロヘプチル基またはシクロオクチル基をいう。C₆₋₁₀アリール基とは、フ ェニル基またはナフチル基をいう。C₂₋₉ヘテロシクロアルキル基とは、モルホ リン、チオモルホリン、テトラヒドロフラン、テトラヒドロピラン、アジリジン 、アゼチジン、ピロリジン、イミダゾリジン、オキサゾリン、ピペリジン、ピペ ラジン、ピラゾリジン等の、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される 同種または異種のヘテロ原子を1~2個環内に含む3~8員のヘテロシクロアル キル環から派生される基、又はシクロヘキサン環、ベンゼン環、ピリジン環等の 脂肪族又は芳香族の炭素環又は複素環が縮合した5又は6員の上記へテロシクロ アルキル環から派生される基をいう。 C_{1-9} ヘテロアリール基とは、チアゾール

、オキサゾール、イソチアゾール、イソオキサゾール、ピリジン、ピリミジン、ピラジン、ピリダジン、ピロール、チオフェン、イミダゾール、ピラゾール、オキサジアゾール、チオジアゾール、テトラゾール、フラザン等の、酸素原子、硫黄原子および窒素原子から選択される同種または異種のヘテロ原子を1~4個環内に含む5又は6員のヘテロアリール環から派生される基、又はベンゼン環、ピラゾール環、ピリジン環等の5又は6員環の芳香族の炭素環又は複素環が縮合した上記ヘテロアリール環から派生される基をいう。ハロゲン原子とはフッ素原子、塩素原子、臭素原子またはヨウ素原子をいう。

[0020]

本発明において、プロドラッグとは、生体内において活性本体である前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体に変換される化合物をいう。前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩のプロドラッグとしては、例えば、一般式

【化5】

$$\begin{array}{c} X_{II}^{2} \xrightarrow{X_{II}^{3}} X^{4} \\ X^{1} & X^{4} \\ & X^{1} & \\ & &$$

[0022]

(式中、

Pはプロドラッグを構成する基であり;

 X^{1} 、 X^{2} 、 X^{3} 、 X^{4} 及びRは前記と同じ意味をもつ)

で表される化合物またはその薬理学的に許容される塩を挙げることができる。

[0023]

プロドラッグを構成する基としては、例えば、 C_{2-20} アシル基、 C_{1-6} アルキル $-O-C_{2-7}$ アシル基、 C_{1-6} アルキル-OC(=O) $-C_{2-7}$ アシル基、 C_{1-6} アルキル-OC(=O) $-C_{1-6}$ アルキル-OC(=O)

ー、ベンゾイル基、 C_{2-7} アシルーOーメチル基、 $1-(C_{2-7}$ アシルーO-)ェ チル基、 C_{1-6} アルキルーOC(=O)O-メチル基、1-(C_{1-6} アルキル-OC (=0) O-) エチル基、 C_{3-8} シクロアルキル-OC (=0) O-メチル基 、 $1-(C_{3-8}$ シクロアルキル-OC(=O)O-)エチル基、各種アミノ酸、 リン酸誘導体又はケイ皮酸誘導体と縮合したエステル基等のプロドラッグにおい て通常使用することができる水酸基の保護基を挙げることができ、C₂₋₇アシル 基、 C_{1-6} アルキル $-O-C_{2-7}$ アシル基、 C_{1-6} アルキル-OC (=O) $-C_{2-7}$ アシル基、 C_{1-6} アルキル-OC (=O) -、 C_{1-6} アルキル $-O-C_{1-6}$ アルキ ルーOC(=O)ー、ベンゾイル基、 C_{2-7} アシルーOーメチル基、 $1-(C_{2-7})$ アシル-O-) エチル基、 C_{1-6} アルキル-OC (=O) O-メチル基、1- (C_{1-6} アルキルー〇C (=O) O-) エチル基、 C_{3-8} シクロアルキルー〇C (= O) $O-メチル基、1-(C_{3-8}シクロアルキル-OC(=O)O-)$ エチル基 、各種アミノ酸と縮合したアミド基等のプロドラッグにおいて通常使用すること ができるアミノ基の保護基を挙げることができる。また、C₂₋₇アシルーO-メ チル基、 $1-(C_{2-7}$ アシルーOー)エチル基、 C_{1-6} アルキルーOC(=O)O -メチル基、 $1-(C_{1-6}$ アルキル-OC(=O)O-)エチル基、 C_{3-8} シクロ アルキル-OC(=O)O-メチル基、1-(C $_{3-8}$ シクロアルキル-OC(= O) O-) エチル基等のプロドラッグにおいて通常使用することができるスルホ ンアミド基の保護基等を挙げることができる。更には、プロドラッグを構成する 基としては、グルコピラノシル基、ガラクトピラノシル基等の糖残基を挙げるこ とができ、例えば、グルコピラノシル基の4位又は6位の水酸基に導入して使用 することできる。本発明の化合物の内プロドラッグにおいては、プロドラッグを 構成する基は任意の水酸基、アミノ基又はスルホンアミド基等に位置することが でき、また複数でも構わない。尚、C2-20アシル基とは、アセチル基、プロピオ ニル基、ブチリル基、イソブチリル基、バレリル基、ピバロイル基、ヘキサノイ ル基、ラウロイル基、ミリストイル基、パルミトイル基、ステアロイル基等の炭 素数2~20の直鎖状若しくは枝分かれ状のアシル基をいう。

[0024]

水酸基の保護基とは、ベンジル基、p-メトキシベンジル基、p-ニトロベン

ジル基、メトキシメチル基、メチル基、アセチル基、tertーブチルジメチルシリル基、アリル基、ベンゾイル基、ピバロイル基、ベンジルオキシカルボニル基、2ートリメチルシリルエトキシメチル基等の一般的に有機合成反応において用いられる水酸基の保護基をいう。チオール基の保護基とは、ベンジル基、pーメトキシベンジル基、pーニトロベンジル基、アセチル基、ベンゾイル基、ピバロイル基、ベンジルオキシカルボニル基等の一般的に有機合成反応において用いられるチオール基の保護基をいう。アミノ基の保護基とは、ベンジルオキシカルボニル基、 tertーブトキシカルボニル基、ベンジル基、 pーメトキシベンジル基、トリフルオロアセチル基、アセチル基等の一般的に有機合成反応において用いられるアミノ基の保護基をいう。カルボキシ基の保護基とは、ベンジル基、tertーブチルジメチルシリル基、アリル基等の一般的に有機合成反応において用いられるカルボキシ基の保護基をいう。

[0025]

本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体としては、各種ピリジン誘導体、各種ピリダジン誘導体、各種ピリミジン誘導体、各種ピラジン誘導体、各種トリアジン誘導体、各種テトラジン誘導体を例示することができる。また、当該化合物において互変異性体が存在する場合、本発明においては何れの互変異性体も含む。

[0026]

本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体及びそのプロドラッグは、例えば、下記のスキーム1により表される反応に従い製造することができる。

[0027]

【化6】

スキーム1

[0028]

(式中、L は水酸基の保護基であり;P はプロドラッグを構成する基であり;Y 1 は塩素原子、臭素原子等の脱離基であり; X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 およびR は前記と同じ意味をもつ)

[0029]

工程1

前記一般式(III)で表されるアルコール化合物又はその塩を、アセトブロモー α -Dーグルコース等の糖供与体を用いて、不活性溶媒中、炭酸銀、酸化銀等の銀塩、または炭酸カリウム、水素化ナトリウム等の塩基の存在下に配糖化させることにより相当する前記一般式(II)で表される化合物を製造することができる。配糖化反応に用いられる溶媒としては、例えば、アセトニトリル、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、トルエン、N, N-ジメチルホルムアミドまた

はそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度により異なるが、通常2時間~2日間である。

[0030]

工程2

[0031]

工程3

前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体の水酸基に、例えば、前記一般式(IV)で表される水酸基への保護基導入試薬を用いて、常法に従い通常プロドラッグにおいて使用可能な水酸基の保護基を導入することにより前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体のプロドラッグ(例えば、前記一般式(Ia)のプロドラッグ)を製造することができる。

[0032]

前記製造方法(スキーム1)において出発原料として用いられる前記一般式(III)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム2により表される反応に従い製造することができる。

[0033]

【化7】

スキーム2

[0034]

(式中、 M^1 は水酸基の保護基であり; M^2 は水素原子または水酸基の保護基であり; X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 およびRは前記と同じ意味をもつ)

[0035]

工程4

[0036]

工程5

前記一般式 (VI) で表される化合物を、1) 不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて水素雰囲気下接触還元するか、2) 還元剤を用いる還元反応により、前記一般式 (III) で表される化合物を製造することができる。1) の接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチ

ル、酢酸、イソプロパノール、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、 反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反 応温度などにより異なるが、通常 3 0 分間~1 日間である。 2) の還元剤を用い る還元反応は、テトラヒドロフラン等の不活性溶媒中、三フッ化ホウ素等のルイ ス酸の存在下、水素化シアノホウ素ナトリウム等の還元剤を用いることにより行 うことができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原 料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間~ 1 日間である。

[0037]

前記製造方法(スキーム1)において出発原料として用いられる前記一般式(III)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム3により表される反応に 従い製造することもできる。

[0038]

【化8】

スキーム3

[0039]

(式中、 M^1 、 X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 およびRは前記と同じ意味をもつ)

[0040]

工程6

前記一般式(V)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下ま

たは非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて水素雰囲気下接触還元することにより、前記一般式(III)で表される化合物を製造することができる。接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 3 0 分間~1 日間である。

[0041]

工程7

前記一般式 (V) で表される化合物の保護基 M^1 を常法に従い除去することにより前記一般式 (V I I) で表される化合物を製造することができる。

[0042]

工程8

前記一般式(VII)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて水素雰囲気下接触還元することにより、前記一般式(III)で表される化合物を製造することができる。接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常0℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。

[0043]

前記製造方法(スキーム 1)において出発原料として用いられる前記一般式(III)で表される化合物のうち、下記一般式(IIIa)で表される化合物は 、例えば、下記のスキーム 4 により表される反応に従い製造することもできる。

[0044]

【化9】

スキーム4

(式中、 Y^2 は塩素原子または臭素原子であり; R^2 およびRは前記と同じ意味をもつ)

[0046]

工程9

前記一般式(VIII)で表される化合物を不活性溶媒に溶解し、リチウム 2 , 2 , 6 , 6 - C トラメチルピペリジンアミドを通常 -1 00 -1 0 C にて通常 1 0分間 -2 時間反応させた後、前記一般式(IX)で表される化合物を反応混合物に加え、通常 -1 00 C -2 室温にて反応させることにより、前記一般式(IX)で表される化合物を得ることができる。用いられる不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、I , I 2 - I ジメトキシエタン、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、縮合反応における反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 I 3 0 分間 I 6 時間である。

[0047]

工程10

前記一般式(X)で表される化合物とベンジルアルコールとを、トルエン、ベンゼンなどの溶媒中、トリス「(2-(2-メトキシエトキシ)エチル」アミンの存在下、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸水素ナトリウム等の塩基を用いて反応させることにより、前記一般式(XI)で表される化合物を製造することができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0048]

工程11

前記一般式(XI)で表される化合物を、不活性溶媒中、塩酸等の酸の存在下または非存在下、パラジウム炭素粉末等のパラジウム系触媒を用いて水素雰囲気下接触還元することにより、前記一般式(IIIa)で表される化合物を製造することができる。接触還元に用いられる溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、テトラヒドロフラン、酢酸エチル、酢酸、イソプロパノール、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。

[0049]

前記製造方法(スキーム 1)において出発原料として用いられる前記一般式(III)で表される化合物のうち、下記一般式(IIIb)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム 5 により表される反応に従い製造することもできる。

[0050]

【化10】

スキーム5

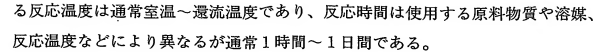
[0051]

(式中、 R^5 は低級アルキル基であり; Y^3 はハロゲン原子、メシルオキシ基、トシルオキシ基等の脱離基であり; R^2 、 R^4 およびRは前記と同じ意味をもつ)

[0052]

工程 1 2

前記一般式(XII)で表される化合物を、1)1,2ージメトキシエタン、テトラヒドロフラン、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等の溶媒中、水素化ナトリウム、tertーブトキシカリウム等の塩基の存在下に前記一般式(XIII)で表されるベンジル誘導体と縮合させるか、2)テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、N,Nージメチルホルムアミド、N,Nージメチルアセトアミド等の溶媒中、リチウムブロミド或いはリチウムクロリドの存在下または非存在下、ジイソプロピルエチルアミン、トリエチルアミン、1,8ージアザビシクロー〔5,4,0]-7ーウンデセン等の塩基を用いて前記一般式(XIII)で表されるベンジル誘導体と縮合させることにより、前記一般式(XIV)で表される化合物を製造することができる。反応1)における反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常1時間~1日間である。また反応2)におけ



[0053]

工程13

前記一般式(XIV)で表される化合物と前記一般式(XV)で表される化合物またはその塩とを、アルコール系溶媒中、ナトリウムメトキシド、ナトリウムエトキシド等の塩基の存在下、または非存在下に反応させることにより、前記一般式(IIIb)で表される化合物を得ることができる。反応に用いられるアルコール系溶媒としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができる。反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度により異なるが、通常2時間~2日間である。

[0054]

前記製造方法(スキーム 1)において出発原料として用いられる前記一般式(III)で表される化合物のうち、下記一般式(IIIc)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム 6 により表される反応に従い製造することもできる。

[0055]

【化11】

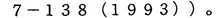
スキーム6

(式中、R⁴、R⁵およびRは前記と同じ意味をもつ)

[0057]

工程14

前記一般式(X V I)で表される化合物を、不活性溶媒中、ボランーテトラヒドロフラン錯体、ボランージメチルスルフィド錯体等の還元剤を用いて還元することにより前記一般式(X V I I)で表される化合物を得ることができる。還元反応時に用いる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができる。反応温度は通常 0 ℃ ~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度により異なるが、通常 1 時間 ~ 1 日間である。尚、前記一般式(X V I)で表される出発物質は、市販品を用いるか、或いは文献記載の方法またはそれと類似した方法に従い反応させることにより得ることができる(例えば、J. O r g. C h e m., V o l. 3 7, p p. 5 5 5 − 5 5 9 (1 9 7 2)、S Y N L E T T, p p. 1 3



[0058]

工程15

[0059]

工程16

前記一般式(XVIII)で表される化合物を、メタノール、エタノール、トルエン、ベンゼン、またはそれらの混合溶媒中、ヒドラジンまたはその水和物若しくはその塩と反応させ環化した後、メタノール、エタノール等のアルコール系溶媒中、二酸化セレン等を用いて酸化することにより前記一般式(IIIc)で表される化合物を得ることができる。環化反応における反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~1日間である。酸化反応における反応温度は通常室温~還流温度であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~2日間である。

[0060]

前記製造方法(スキーム2)において出発原料として用いられる前記一般式(V)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム7により表される反応に従い製造することができる。

[0061]

【化12】

スキーム7

[0062]

(式中、 X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、Rおよび M^1 は前記と同じ意味をもつ)

[0063]

工程17

前記一般式(XX)で表される化合物の水酸基に、保護基 M^1 を常法に従い導入することにより前記一般式(XXI)で表される化合物を製造することができる。

[0064]

工程18

前記一般式(XXI)で表される化合物を不活性溶媒に溶解し、tertーブチルリチウム、nーブチルリチウム等の有機リチウムを通常−100~0℃にて通常10分間~2時間反応させた後、前記一般式(IX)で表される化合物を反応混合物に加え、さらに−100℃~室温にて反応させることにより、前記一般式(V)で表される化合物を得ることができる。当該反応に用いられる不活性溶媒としては、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1,2ージメトキシエタン、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、縮合反応における反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~6時間である。

[0065]

前記製造方法(スキーム2)において出発原料として用いられる前記一般式(V)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム8により表される反応に従い製造することもできる。

[0066]

【化13】

スキーム8

$$X_{||}^{2}$$
 $X_{||}^{3}$ $X_{||}^{4}$ $X_$

[0067]

(式中、ZはMgB r 、MgC l 、MgI またはリチウム原子であり; X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、Rおよび M^1 は前記と同じ意味をもつ)

[0068]

工程19

前記一般式(XXI)で表される化合物と前記一般式(XXII)で表される化合物とを、不活性溶媒中、縮合させることにより前記一般式(V)で表される化合物を得ることができる。縮合反応時用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1, 2-ジメトキシエタン、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常-100 \mathbb{C} ~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常30分間~6時間である。

[0069]

前記製造方法(スキーム 8)において出発物質として用いられる前記一般式(XXI)で表される化合物は、例えば、下記のスキーム 9 により表される反応に 従い製造することができる。

[0070]

【化14】

スキーム9

[0071]

(式中、 X^1 、 X^2 、 X^3 、 X^4 、 R^5 および M^1 は前記と同じ意味をもつ) 【0072】

工程 20

前記一般式(XX)で表される化合物を不活性溶媒に溶解し、 $tert-ブチルリチウム、n-ブチルリチウム等の有機リチウムを通常<math>-100\sim0$ ℃にて通常 $10分間\sim2$ 時間反応させた後、N, N-ジメチルホルムアミドを反応混合物に加え、さらに通常<math>-100℃~室温にて通常 $30分間\sim1$ 日間反応させ、次いで反応混合物を酸性水溶液で処理することにより、前記一般式(XXI)で表される化合物を得ることができる。用いられる不活性溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、ジエチルエーテル、1, 2-ジメトキシエタン、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、酸性水溶液は、例えば、酢酸、塩酸、コハク酸、シュウ酸等の水溶液等を挙げることができる。酸性水溶液での処理時間は用

いる酸性水溶液の種類、反応温度により異なるが、通常5分間~30分間である

[0073]

工程 2 1

前記一般式(XXII)で表される化合物の水酸基に、保護基 M^1 を常法に従い導入することにより前記一般式(XXIII)で表される化合物を製造することができる。

[0074]

工程 2 2

前記一般式(XXIII)を、不活性溶媒中、水素化ジイソプチルアルミニウム等の還元剤を用いて還元することにより、前記一般式(XXI)で表される化合物を得ることができる。反応時に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、それらの混合溶媒などを挙げることができる。反応温度は通常-100 \mathbb{C} ~室温であり、反応時間は使用する原料物質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間-6 日間である。

[0075]

工程 2 3

前記一般式(XXIV)で表される化合物の水酸基に、保護基 M^1 を常法に従い導入することにより前記一般式(XXV)で表される化合物を製造することができる。

[0076]

工程 2 4

前記一般式(XXV)を、1)不活性溶媒中、水素化ジイソブチルアルミニウム等の還元剤を用いて還元した後、2)不活性溶媒中、Dess-Martin 試薬等の酸化剤を用いて酸化することにより前記一般式(XXI)で表される化合物を得ることができる。還元反応時に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、塩化メチレン、またはそれらの混合溶媒等を挙げることができ、反応温度は通常-20 $\mathbb C$ \mathbb

時に用いられる溶媒としては、例えば、クロロホルム、塩化メチレン等を挙げる ことができ、反応温度は通常 0 ℃~還流温度であり、反応時間は使用する原料物 質や溶媒、反応温度などにより異なるが、通常 1 時間~ 1 日間である。

[0077]

前記製造方法において水酸基、チオール基、アミノ基及び/又はカルボキシ基を有する化合物は、必要に応じて適宜常法に従い任意に保護基を導入した後反応に供することができる。また、保護基は後の任意の工程において適宜常法に従い除去することができる。

[0078]

前記製造方法において得られる本発明の前記一般式(I)で表される化合物は、慣用の分離手段である分別再結晶法、クロマトグラフィーを用いた精製法、溶媒抽出法、固相抽出法等により単離精製することができる。

[0079]

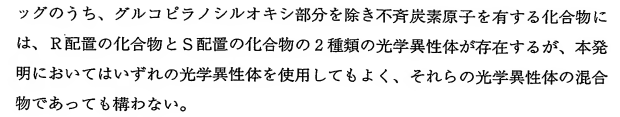
本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体およびそのプロドラッグは、常法により、その薬理学的に許容される塩とすることができる。このような塩としては、例えば、塩酸、臭化水素酸、ヨウ化水素酸、硫酸、硝酸、リン酸などの鉱酸との酸付加塩、ギ酸、酢酸、メタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、プロピオン酸、クエン酸、コハク酸、酒石酸、フマル酸、酪酸、シュウ酸、マロン酸、マレイン酸、乳酸、リンゴ酸、炭酸、グルタミン酸、アスパラギン酸等の有機酸との酸付加塩、ナトリウム塩、カリウム塩等の無機塩基との塩、NーメチルーDーグルカミン、N,N'ージベンジルエチレンジアミン、2ーアミノエタノール、トリス(ヒドロキシメチル)アミノメタン、アルギニン、リジン等の有機塩基との付加塩を挙げることができる。

[0080]

本発明の前記一般式(I)で表される化合物またはその薬理学的に許容される 塩、或いはそれらのプロドラッグには、水やエタノール等の医薬品として許容さ れる溶媒との溶媒和物も含まれる。

[0081]

本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体およびそのプロドラ



[0082]

本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体およびそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用により血糖降下作用を発揮することができる。それ故、糖尿病、糖尿病性合併症(例えば、網膜症、神経障害、腎症、潰瘍、大血管症)、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬として極めて有用である。

[0083]

また、本発明の化合物は、SGLT2活性阻害薬以外の少なくとも1種の薬剤 と適宜組み合わせて使用することもできる。本発明の化合物と組み合わせて使用 できる薬剤としては、例えば、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグア ナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン製剤、グルカゴン受容体アンタゴ ニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阳 害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテインチロシンホスファター ゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファ ターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロ ゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール (D-chiroi nositol)、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプ チドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニ スト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還元酵素阻 害薬、終末糖化産物(advanced glycation endprod ucts) 生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γ-アミノ酪酸受容体ア ンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因子ΝFーκΒ阻害 栗、脂質過酸化酵素阻害薬、N-アセチル化-α-リンクトーアシッド-ジペプ

チダーゼ (N-acetylated-α-linked-acid-dipe p t i d a s e) 阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子(P DGF)、血小板由来成長因子(PDGF)類縁体(例えば、PDGF-AA、 PDGF-BB、PDGF-AB)、上皮増殖因子(EGF)、神経成長因子、 カルニチン誘導体、ウリジン、5ーヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EG B-761、ビモクロモル(bimoclomol)、スロデキシド(sulodexide)、Y-128、ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA環元 酵素阻害薬、フィブラート系化合物、β3-アドレナリン受容体アゴニスト、ア シルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬、プロブコール、 甲状腺ホルモン受容体アゴニスト、コレステロール吸収阻害薬、リパーゼ阻害薬 、ミクロソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナ ーゼ阻害薬、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬、スクアレン合 成酵素阻害薬、低比重リポ蛋白受容体増強薬、ニコチン酸誘導体、胆汁酸吸着薬 、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬、コレステロールエステル転送 タンパク阻害薬、食欲抑制薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペ プチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセリン変換酵素 阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニスト、利尿薬、カルシウム拮抗薬、血管 拡張性降圧薬、交換神経遮断薬、中枢性降圧薬、 α 2-アドレナリン受容体アゴ ニスト、抗血小板薬、尿酸生成阻害薬、尿酸排泄促進薬、尿アルカリ化薬等を挙 げることができる。

[0084]

本発明の化合物と上記の薬剤を1種類又はそれ以上組合わせて使用する場合、本発明は、単一の製剤としての同時投与、別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による同時投与、及び別個の製剤としての同一又は異なる投与経路による間隔をずらした投与のいずれの投与形態を含み、本発明の化合物と上記の薬剤を組合わせてなる医薬とは、上記の如く単一製剤としての投与形態や別個の製剤を組み合わせた投与形態を含む。

[0085]

本発明の化合物は、1種類又はそれ以上の上記薬剤と適宜組合わせて使用する

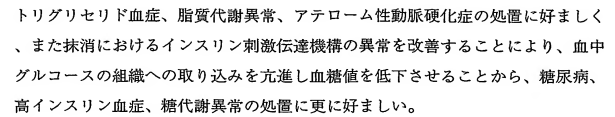
ことにより、上記疾患の予防又は治療上相加効果以上の有利な効果を得ることができる。または、同様に、単独に使用する場合に比較してその使用量を減少させたり、或いは併用するSGLT2活性阻害薬以外の薬剤の副作用を回避又は軽減させることができる。

[0086]

組合わせて使用される薬剤の具体的な化合物や処置すべき好適な疾患について下記の通り例示するが、本発明の内容はこれらに限定されるものではなく、具体的な化合物においてはそのフリー体、及びその又は他の薬理学的に許容される塩を含む。

[0087]

インスリン感受性増強薬としては、トログリタゾン、塩酸ピオグリタゾン、マ レイン酸ロシグリタゾン、ダルグリタゾンナトリウム、GI-262570、イ サグリタゾン (isaglitazone)、LG-100641、NC-21 00, T-174, DRF-2189, CLX-0921, CS-011, GW -1929、シグリタゾン、エングリタゾンナトリウム、NIP-221等のペ ルオキシソーム増殖薬活性化受容体γアゴニスト、GW-9578、BM-17 0744等のペルオキシソーム増殖薬活性化受容体αアゴニスト、GW-409 544、KRP-297、NN-622、CLX-0940、LR-90、SB -219994、DRF-4158、DRF-MDX8等のペルオキシソーム増 殖薬活性化受容体 α / γ アゴニスト、A L R T – 2 6 8 、A G N – 4 2 0 4 、M X-6054、AGN-194204、LG-100754、ベクサロテン (b exarotene)等のレチノイドX受容体アゴニスト、及びレグリキサン、 ONO-5816, MBX-102, CRE-1625, FK-614, CLX-0901, CRE-1633, NN-2344, BM-13125, BM-5 01050, HQL-975, CLX-0900, MBX-668, MBX-6 75, S-15261, GW-544, AZ-242, LY-510929, A R-H049020、GW-501516等のその他のインスリン感受性増強薬 が挙げられる。インスリン感受性増強薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、肥 満症、高インスリン血症、糖代謝異常、高脂質血症、高コレステロール血症、高



[0088]

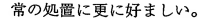
糖吸収阻害薬としては、アカルボース、ボグリボース、ミグリトール、CKD -711、エミグリテート、MDL-25,637、カミグリボース、MDL-73,945等のαーグルコシダーゼ阻害薬、AZM-127等のαーアミラーゼ阻害薬等が挙げられる。糖吸収阻害薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また食物中に含まれる炭水化物の消化管における酵素消化を阻害し、体内へのグルコースの吸収を遅延または阻害することから、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

[0089]

ビグアナイド薬としては、フェンホルミン、塩酸ブホルミン、塩酸メトホルミン等が挙げられる。ビグアナイド薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に好ましく、また肝臓における糖新生抑制作用や組織での嫌気的解糖促進作用あるいは抹消におけるインスリン抵抗性改善作用などにより、血糖値を低下させることから、糖尿病、高インスリン血症、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

[0090]

インスリン分泌促進薬としては、トルブタミド、クロルプロパミド、トラザミド、アセトへキサミド、グリクロピラミド、グリブリド(グリベンクラミド)、グリクラジド、1ーブチルー3ーメタニリルウレア、カルブタミド、グリボルヌリド、グリピジド、グリキドン、グリソキセピド、グリブチアゾール、グリブゾール、グリペキサミド、グリミジンナトリウム、グリピナミド、フェンブタミド、トルシクラミド、グリメピリド、ナテグリニド、ミチグリニドカルシウム水和物、レパグリニド等が挙げられる。インスリン分泌促進薬は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、糖代謝異常の処置に好ましく、また膵臓 β 細胞に作用しインスリン分泌を増加させることにより血糖値を低下させることから、糖尿病、糖代謝異



[0091]

インスリン又はインスリン類縁体としては、ヒトインスリン、動物由来のインスリン、ヒトインスリン類縁体が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

[0092]

グルカゴン受容体アンタゴニストとしては、BAY-27-9955、NNC -92-1687等が挙げられ、インスリン受容体キナーゼ刺激薬としては、T ER-17411、L-783281、KRX-613等が挙げられ、トリペプ チジルペプチダーゼII阻害薬としては、UCL-1397等が挙げられ、ジペ プチジルペプチダーゼIV阻害薬としては、NVP-DPP728A、TSL-225、P-32/98等が挙げられ、プロテインチロシンホスファターゼ-1 B阻害薬としては、PTP-112、OC-86839、PNU-177496 等が挙げられ、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬としては、NN-4201、C P-368296等が挙げられ、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬とし ては、R-132917等が挙げられ、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬とし ては、AZD-7545等が挙げられ、肝糖新生阻害薬としては、FR-225 659等が挙げられ、グルカゴン様ペプチドー1類縁体としては、エキセンジン -4 (exendin-4)、CJC-1131等が挙げられ、グルカゴン様ペ プチドー1アゴニストとしては、AZM-134、LY-315902が挙げら れ、アミリン、アミリン類縁体またはアミリンアゴニストとしては、酢酸プラム リンチド等が挙げられる。これらの薬剤、グルコースー6ーホスファターゼ阻害 薬、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬及びグル カゴン様ペプチドー1は、特には糖尿病、糖尿病性合併症、高インスリン血症、 糖代謝異常の処置に好ましく、糖尿病、糖代謝異常の処置に更に好ましい。

[0093]

アルドース還元酵素阻害薬としては、ガモレン酸アスコルビル、トルレスタット、エパルレスタット、ADN-138、BAL-ARI8、ZD-5522、

ADN-311、GP-1447、IDD-598、フィダレスタット、ソルビニール、ポナルレスタット(ponalrestat)、リサレスタット(risarestat)、ゼナレスタット(zenarestat)、ミナルレスタット(minalrestat)、メトソルビニール、AL-1567、イミレスタット(imirestat)、M-16209、TAT、AD-5467、ゾポルレスタット、AS-3201、NZ-314、SG-210、JTT-811、リンドルレスタット(lindolrestat)が挙げられる。アルドース還元酵素阻害薬は、糖尿病性合併症組織において認められる持続的高血糖状態におけるポリオール代謝経路の亢進により過剰に蓄積される細胞内ソルビトールをアルドース還元酵素を阻害することにより低下させることから、特には糖尿病性合併症の処理に好ましい。

[0094]

終末糖化産物生成阻害薬としては、ピリドキサミン、OPB-9195、ALT-946、ALT-711、塩酸ピマゲジン等が挙げられる。終末糖化産物生成阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により亢進される終末糖化産物生成を阻害することにより細胞障害を軽減させるため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0095]

プロテインキナーゼC阻害薬としては、LY-333531、ミドスタウリン等が挙げられる。プロテインキナーゼC阻害薬は、糖尿病状態における持続的高血糖により認められるプロテインキナーゼC活性の亢進を抑制するため、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0096]

 γ ーアミノ酪酸受容体アンタゴニストとしては、トピラマート等が挙げられ、 ナトリウムチャンネルアンタゴニストとしては、塩酸メキシレチン、オクスカル バゼピン等が挙げられ、転写因子NFー κ B阻害薬としては、デクスリポタム (dexlipotam)等が挙げられ、脂質過酸化酵素阻害薬としては、メシル 酸チリラザド等が挙げられ、Nーアセチル化ー α ーリンクトーアシッドージペプ チダーゼ阻害薬としては、GPI-5693等が挙げられ、カルニチン誘導体と しては、カルニチン、塩酸レバセカルニン、塩化レボカルニチン、レボカルニチン、ST-261等が挙げられる。これらの薬剤、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、ウリジン、5-ビドロキシ-1-メチルヒダントイン、EGB-761、ビモクロモル、スロデキシド及びY-128は、特には糖尿病性合併症の処置に好ましい。

[0097]

ヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素阻害薬としては、セリバ スタチンナトリウム、プラバスタチンナトリウム、ロバスタチン (10 v a s t atin)、シンバスタチン、フルバスタチンナトリウム、アトルバスタチンカ ルシウム水和物、SC-45355、SQ-33600、CP-83101、B B-476, L-669262, S-2468, DMP-565, U-20685、BAY-x-2678、BAY-10-2987、ピタバスタチンカルシウ ム、ロスバスタチンカルシウム、コレストロン(colestolone)、ダ ルバスタチン(dalvastatin)、アシテメート、メバスタチン、クリ ルバスタチン(crilvastatin)、BMS-180431、BMY-21950、グレンバスタチン、カルバスタチン、BMY-22089、ベルバ スタチン(bervastatin)等が挙げられる。ヒドロキシメチルグルタ リルコエンザイムA還元酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血 症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好 ましく、またヒドロキシメチルグルタリルコエンザイムA還元酵素を阻害するこ とにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロ ール血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

[0098]

フィブラート系化合物としては、ベザフィブラート、ベクロブラート、ビニフィブラート、シプロフィブラート、クリノフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラート、クロフィブラート、フェノフロフィブラート、ゲムフィブロジル、ニコフィブラート、ピリフィブラート、ロニフィブラート、シムフィブラート、テオフィブラート、AHL-157等が挙げら

れる。フィブラート系化合物は、特には高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症の処置に好ましく、また肝臓におけるリポ蛋白リパーゼの活性化や脂肪酸酸化亢進により血中トリグリセリドを低下させることから、高脂質血症、高トリグリセリド血症、アテローム性動脈硬化症の処置に更に好ましい。

[0099]

 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストとしては、BRL-28410、SR-58611A、ICI-198157、ZD-2079、BMS-194449、BRL-37344、CP-331679、CP-114271、L-750355、BMS-187413、SR-59062A、BMS-210285、LY-377604、SWR-0342SA、AZ-40140、SB-22652、D-7114、BRL-35135、FR-149175、BRL-26830A、CL-316243、AJ-9677、GW-427353、N-5984、GW-2696、YM178等が挙げられる。 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストは、特には肥満症、高インスリン血症、高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、また脂肪における β_3 -アドレナリン受容体を刺激し脂肪酸酸化の亢進によりエネルギーを消費させることから、肥満症、高インスリン血症の処置に更に好ましい。

[0100]

アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬としては、NTE-122、MCC-147、PD-132301-2、DUP-129、U-73482、U-76807、RP-70676、P-06139、CP-113818、RP-73163、FR-129169、FY-038、EAB-309、KY-455、LS-3115、FR-145237、T-2591、J-104127、R-755、FCE-28654、YIC-C8-434、アバシミブ(avasimibe)、CI-976、RP-64477、F-1394、エルダシミブ(eldacimibe)、CS-505、CL-283546、YM-17E、レシミビデ(lecimibide)、447C88、YM-750、E-5324、KW-3033、HL-004、エフルシミブ(

eflucimibe)等が挙げられる。アシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素阻害薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましく、またアシルコエンザイムA:コレステロールアシル基転移酵素を阻害することにより血中コレステロールを低下させることから、高脂質血症、高コレステロール血症の処置に更に好ましい。

[0101]

甲状腺ホルモン受容体アゴニストとしては、リオチロニンナトリウム、レボチ ロキシンナトリウム、KB-2611等が挙げられ、コレステロール吸収阻害薬 としては、エゼチミブ、SCH-48461等が挙げられ、リパーゼ阻害薬とし ては、オルリスタット、ATL-9.62、AZM-131、RED-10300 4等が挙げられ、カルニチンパルミトイルトランスフェラーゼ阻害薬としては、 エトモキシル等が挙げられ、スクアレン合成酵素阻害薬としては、SDZ-26 8-198, BMS-188494, A-87049, RPR-101821, ZD-9720、RPR-107393、ER-27856等が挙げられ、ニコ チン酸誘導体としては、ニコチン酸、ニコチン酸アミド、ニコモール、ニセリト ロール、アシピモクス、ニコランジル等が挙げられ、胆汁酸吸着薬としては、コ レスチラミン、コレスチラン、塩酸コレセベラム、GT-102-279等が挙 げられ、ナトリウム共役胆汁酸トランスポーター阻害薬としては、264W94 、S-8921、SD-5613等が挙げられ、コレステロールエステル転送タ ンパク阻害薬としては、PNU-107368E、SC-795、JTT-70 5、СР-529414等が挙げられる。これらの薬剤、プロブコール、ミクロ ソームトリグリセリドトランスファープロテイン阻害薬、リポキシゲナーゼ阻害 薬及び低比重リポ蛋白受容体増強薬は、特には高脂質血症、高コレステロール血 症、高トリグリセリド血症、脂質代謝異常の処置に好ましい。

[0102]

食欲抑制薬としては、モノアミン再吸収阻害薬、セロトニン再吸収阻害薬、セロトニン放出刺激薬、セロトニンアゴニスト(特に $5 \, \mathrm{HT}_{2C}$ -アゴニスト)、ノルアドレナリン再吸収阻害薬、ノルアドレナリン放出刺激薬、 α_1 -アドレナリ

ン受容体アゴニスト、β2ーアドレナリン受容体アゴニスト、ドーパミンアゴニ スト、カンナビノイド受容体アンタゴニスト、γーアミノ酪酸受容体アンタゴニ スト、H3-ヒスタミンアンタゴニスト、L-ヒスチジン、レプチン、レプチン 類縁体、レプチン受容体アゴニスト、メラノコルチン受容体アゴニスト(特にM C3-Rアゴニスト、MC4-Rアゴニスト)、 $\alpha-\lambda$ ラニン細胞刺激ホルモン 、コカインーアンドアンフェタミンーレギュレーテドトランスクリプト、マホガ ニータンパク、エンテロスタチンアゴニスト、カルシトニン、カルシトニン遺伝 子関連ペプチド、ボンベシン、コレシストキニンアゴニスト(特にCCK-Aア ゴニスト)、コルチコトロピン放出ホルモン、コルチコトロピン放出ホルモン類 縁体、コルチコトロピン放出ホルモンアゴニスト、ウロコルチン、ソマトスタチ ン、ソマトスタチン類縁体、ソマトスタチン受容体アゴニスト、下垂体アデニレ ートシクラーゼ活性化ペプチド、脳由来神経成長因子、シリアリーニュートロピ ックファクター、サイロトロピン放出ホルモン、ニューロテンシン、ソーバジン 、ニューロペプチドYアンタゴニスト、オピオイドペプチドアンタゴニスト、ガ ラニンアンタゴニスト、メラニンーコンセントレイティングホルモン受容体アン タゴニスト、アグーチ関連蛋白阻害薬、オレキシン受容体アンタゴニスト等が挙 げられる。具体的には、モノアミン再吸収阻害薬としては、マジンドール等が挙 げられ、セロトニン再吸収阻害薬としては、塩酸デクスフェンフルラミン、フェ ンフルラミン、塩酸シブトラミン、マレイン酸フルボキサミン、塩酸セルトラリ ン等が挙げられ、セロトニンアゴニストとしては、イノトリプタン、(+)ノル フェンフルラミン等が挙げられ、ノルアドレナリン再吸収阻害薬としては、ブプ ロピオン、GW-320659等が挙げられ、ノルアドレナリン放出刺激薬とし ては、ロリプラム、ΥM−992等が挙げられ、β2−アドレナリン受容体アゴ ニストとしては、アンフェタミン、デキストロアンフェタミン、フェンテルミン 、ベンズフェタミン、メタアンフェタミン、フェンジメトラジン、フェンメトラ ジン、ジエチルプロピオン、フェニルプロパノールアミン、クロベンゾレックス 等が挙げられ、ドーパミンアゴニストとしては、ER-230、ドプレキシン、 メシル酸ブロモクリプチンが挙げられ、カンナビノイド受容体アンタゴニストと しては、リモナバント等が挙げられ、γ-アミノ酪酸受容体アンタゴニストとし

ては、トピラマート等が挙げられ、H3-ヒスタミンアンタゴニストとしてはG T-2394等が挙げられ、レプチン、レプチン類縁体またはレプチン受容体ア ゴニストとしては、LY-355101等が挙げられ、コレシストキニンアゴニ スト(特にCCK-Aアゴニスト)としては、SR-146131、SSR-1 25180, BP-3. 200, A-71623, FPL-15849, GI-248573、GW-7178、GI-181771、GW-7854、A-7 1378等が挙げられ、ニューロペプチドYアンタゴニストとしては、SR-1 20819-A, PD-160170, NGD-95-1, BIBP-3226 \ 1229-U-91\ CGP-71683\ BIBO-3304\ CP-67 1906-01、J-115814等が挙げられる。食欲抑制薬は、特には糖尿 病、糖尿病性合併症、肥満症、糖代謝異常、高脂血症、高コレステロール血症、 高トリグリセリド血症、脂質代謝異常、アテローム性動脈硬化症、高血圧、うっ 血性心不全、浮腫、高尿酸血症、痛風の処置に好ましく、また中枢の食欲調節系 における脳内モノアミンや生理活性ペプチドの作用を促進あるいは阻害すること によって食欲を抑制し、摂取エネルギーを減少させることから、肥満症の処置に 更に好ましい。

アンジオテンシン変換酵素阻害薬としては、カプトプリル、マレイン酸エナラプリル、アラセプリル、塩酸デラプリル、ラミプリル、リシノプリル、塩酸イミダプリル、塩酸ベナゼプリル、セロナプリル一水和物、シラザプリル、フォシノプリルナトリウム、ペリンドプリルエルブミン、モベルチプリルカルシウム、塩酸キナプリル、塩酸スピラプリル、塩酸テモカプリル、トランドラプリル、ゾフェノプリルカルシウム、塩酸モエキシプリル(moexipril)、レンチアプリル、等が挙げられる。アンジオテンシン変換酵素阻害薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

[0103]

中性エンドペプチダーゼ阻害薬としては、オマパトリラート、MDL-100240、ファシドトリル(fasidotril)、サムパトリラート、GW-660511X、ミキサンプリル(mixanpril)、SA-7060、E-4030、SLV-306、エカドトリル等が挙げられる。中性エンドペプチ



[0104]

アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬としては、カンデサルタンシレキセチル、カンデサルタンシレキセチル/ヒドロクロロチアジド、ロサルタンカリウム、メシル酸エプロサルタン、バルサルタン、テルミサルタン、イルベサルタン、EXP-3174、L-158809、EXP-3312、オルメサルタン、タソサルタン、KT-3-671、GA-0113、RU-64276、EMD-90423、BR-9701等が挙げられる。アンジオテンシン I I 受容体拮抗薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましい。

[0105]

エンドセリン変換酵素阻害薬としては、CGS-31447、CGS-35066、SM-19712等が挙げられ、エンドセリン受容体アンタゴニストとしては、L-749805、TBC-3214、BMS-182874、BQ-610、TA-0201、SB-215355、PD-180988、シタクセンタンナトリウム(sitaxsentan)、BMS-193884、ダルセンタン(darusentan)、TBC-3711、ボセンタン、テゾセンタンナトリウム(tezosentan)、J-104132、YM-598、S-0139、SB-234551、RPR-118031A、ATZ-1993、RO-61-1790、ABT-546、エンラセンタン、BMS-207940等が挙げられる。これらの薬剤は、特には糖尿病性合併症、高血圧の処置に好ましく、高血圧の処置に更に好ましい。

[0106]

利尿薬としては、クロルタリドン、メトラゾン、シクロペンチアジド、トリクロルメチアジド、ヒドロクロロチアジド、ヒドロフルメチアジド、ベンチルヒドロクロロチアジド、ペンフルチジド、メチクロチアジド、インダパミド、トリパミド、メフルシド、アゾセミド、エタクリン酸、トラセミド、ピレタニド、フロセミド、ブメタニド、メチクラン、カンレノ酸カリウム、スピロノラクトン、トリアムテレン、アミノフィリン、塩酸シクレタニン、LLU-α、PNU-80873A、イソソルビド、Dーマンニトール、Dーソルビトール、フルクトース

、グリセリン、アセトゾラミド、メタゾラミド、FR-179544、OPC-31260、リキシバプタン(lixivaptan)、塩酸コニバプタンが挙げられる。利尿薬は、特には糖尿病性合併症、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に好ましく、また尿排泄量を増加させることにより血圧を低下させたり、浮腫を改善するため、高血圧、うっ血性心不全、浮腫の処置に更に好ましい。

[0107]

カルシウム拮抗薬としては、アラニジピン、塩酸エホニジピン、塩酸ニカルジ ピン、塩酸バルニジピン、塩酸ベニジピン、塩酸マニジピン、シルニジピン、ニ ソルジピン、ニトレンジピン、ニフェジピン、ニルバジピン、フェロジピン、ベ シル酸アムロジピン、プラニジピン、塩酸レルカニジピン、イスラジピン、エル ゴジピン、アゼルニジピン、ラシジピン、塩酸バタニジピン、レミルジピン、塩 酸ジルチアゼム、マレイン酸クレンチアゼム、塩酸ベラパミール、S-ベラパミ ール、塩酸ファスジル、塩酸ベプリジル、塩酸ガロパミル等が挙げられ、血管拡 張性降圧薬としては、インダパミド、塩酸トドララジン、塩酸ヒドララジン、カ ドララジン、ブドララジン等が挙げられ、交換神経遮断薬としては、塩酸アモス ラロール、塩酸テラゾシン、塩酸ブナゾシン、塩酸プラゾシン、メシル酸ドキサ ゾシン、塩酸プロプラノロール、アテノロール、酒石酸メトプロロール、カルベ ジロール、ニプラジロール、塩酸セリプロロール、ネビボロール、塩酸ベタキソ ロール、ピンドロール、塩酸タータトロール、塩酸ベバントロール、マレイン酸 チモロール、塩酸カルテオロール、フマル酸ビソプロロール、マロン酸ボピンド ロール、ニプラジロール、硫酸ペンブトロール、塩酸アセブトロール、塩酸チリ ソロール、ナドロール、ウラピジル、インドラミン等が挙げられ、中枢性降圧薬 としては、レセルピン等が挙げられ、α2-アドレナリン受容体アゴニストとし ては、塩酸クロニジン、メチルドパ、CHF-1035、酢酸グアナベンズ、塩 酸グアンファシン、モクソニジン(moxonidine)、ロフェキシジン(lofexidine)、塩酸タリペキソール等が挙げられる。これらの薬剤は 、特には高血圧の処置に好ましい。

[0108]

抗血小板薬としては、塩酸チクロピジン、ジピリダモール、シロスタゾール、

イコサペント酸エチル、塩酸サルポグレラート、塩酸ジラゼプ、トラピジル、ベラプロストナトリウム、アスピリン等が挙げられる。抗血小板薬は、特にはアテローム性動脈硬化症、うっ血性心不全の処置に好ましい。

[0109]

尿酸生成阻害薬としては、アロプリノール、オキシプリノール等が挙げられ、 尿酸排泄促進薬としては、ベンズブロマロン、プロベネシド等が挙げられ、尿ア ルカリ化薬としては、炭酸水素ナトリウム、クエン酸カリウム、クエン酸ナトリ ウム等が挙げられる。これらの薬剤は、特には高尿酸血症、痛風の処置に好まし い。

[0110]

例えば、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、糖尿病 の処置においては、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、 インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体ア ンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼ II阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスフ ァターゼー1 B 阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6 ーホ スファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デ ヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン 合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチ ドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁 体、アミリンアゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも 1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬 、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又はインスリン類縁体、 グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプ チジルペプチダーゼ I I 阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ I V 阻害薬、プロテ インチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、 グルコースー6ーホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻 害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、Dーカイロイノシ トール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、

グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミ リン、アミリン類縁体およびアミリンアゴニストからなる群より選択される少な くとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましく、インスリン感受性増強薬、糖 吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬およびインスリン又はイン スリン類縁体からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが 最も好ましい。同様に、糖尿病性合併症の処置においては、インスリン感受性増 強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促進薬、インスリン又は インスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナー ゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼ IV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホス ホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービ スホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬 、Dーカイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴ ン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー 1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、アルドース還 元酵素阻害薬、終末糖化産物生成阻害薬、プロテインキナーゼC阻害薬、γーア ミノ酪酸受容体アンタゴニスト、ナトリウムチャンネルアンタゴニスト、転写因 子Ν F - κ B 阻害薬、脂質過酸化酵素阻害薬、Ν-アセチル化-α-リンクトー アシッドージペプチダーゼ阻害薬、インスリン様成長因子-I、血小板由来成長 因子、血小板由来成長因子類縁体、上皮増殖因子、神経成長因子、カルニチン誘 導体、ウリジン、5-ヒドロキシー1-メチルヒダントイン、EGB-761、 ビモクロモル、スロデキシド、Y-128、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、 中性エンドペプチダーゼ阻害薬、アンジオテンシンII受容体拮抗薬、エンドセ リン変換酵素阻害薬、エンドセリン受容体アンタゴニストおよび利尿薬からなる 群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが好ましく、アルドース 還元酵素阻害薬、アンジオテンシン変換酵素阻害薬、中性エンドペプチダーゼ阻 害薬およびアンジオテンシンII受容体拮抗薬からなる群より選択される少なく とも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。また、肥満症の処置においては 、インスリン感受性増強薬、糖吸収阻害薬、ビグアナイド薬、インスリン分泌促 進薬、インスリン又はインスリン類縁体、グルカゴン受容体アンタゴニスト、インスリン受容体キナーゼ刺激薬、トリペプチジルペプチダーゼII阻害薬、ジペプチジルペプチダーゼIV阻害薬、プロテインチロシンホスファターゼー1B阻害薬、グリコゲンホスホリラーゼ阻害薬、グルコースー6-ホスファターゼ阻害薬、フルクトースービスホスファターゼ阻害薬、ピルビン酸デヒドロゲナーゼ阻害薬、肝糖新生阻害薬、D-カイロイノシトール、グリコゲン合成酵素キナーゼー3阻害薬、グルカゴン様ペプチドー1、グルカゴン様ペプチドー1類縁体、グルカゴン様ペプチドー1アゴニスト、アミリン、アミリン類縁体、アミリンアゴニスト、 β_3 -アドレナリン受容体アゴニストおよび食欲抑制薬からなる群より選択される少なくとも1種の薬剤と組合わせるのが更に好ましい。

[0111]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、用法に応じ種々の剤型のものが使用される。このような剤型としては、例えば、散剤、顆粒剤、細粒剤、ドライシロップ剤、錠剤、カプセル剤、注射剤、液剤、軟膏剤、坐剤、貼付剤などを挙げることができ、経口または非経口的に投与される。

[0112]

これらの医薬組成物は、その剤型に応じ調剤学上使用される手法により適当な 賦形剤、崩壊剤、結合剤、滑沢剤、希釈剤、緩衝剤、等張化剤、防腐剤、湿潤剤 、乳化剤、分散剤、安定化剤、溶解補助剤などの医薬品添加物と適宜混合または 希釈・溶解し、常法に従い調剤することにより製造することができる。また、S GLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合は、それぞれの活性成 分を同時に或いは別個に上記同様に製剤化することにより製造することができる

[0113]

本発明の医薬組成物を実際の治療に用いる場合、その有効成分である前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体またはその薬理学的に許容される塩、或いはそれらのプロドラッグの投与量は患者の年齢、性別、体重、疾患および治療

の程度等により適宜決定されるが、経口投与の場合成人1日当たり概ね0.1~1000mgの範囲で、非経口投与の場合は、成人1日当たり概ね0.01~300mgの範囲で、一回または数回に分けて適宜投与することができる。また、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤と組合わせて使用する場合、本発明の化合物の投与量は、SGLT2活性阻害薬以外の薬剤の投与量に応じて減量することができる。

[0114]

【発明の実施の形態】

本発明の内容を以下の実施例および試験例でさらに詳細に説明するが、本発明 はその内容に限定されるものではない。

[0115]

【実施例】

実施例1

【化15】

[0116]

第1工程

2-ベンジルオキシー4,6-ジメチルピリジン-3-イル=3-フルオロー4 -メチルフェニル=メタノール

1ーブロモー3ーフルオロー4ーメチルベンゼン (0.53g)、金属マグネシウム (0.069g)、触媒量のヨウ素およびテトラヒドロフラン (5mL)より常法に従いグリニャール試薬を調製した。このグリニャール試薬のテトラヒドロフラン溶液に、0℃で2ーベンジルオキシー3ーホルミルー4,6ージメチルピリジン (0.34g)のテトラヒドロフラン (5mL)溶液を加えた。反応混合物を室温で1時間撹拌後、飽和アンモニウム水溶液および水を加え、ジエチ

ルエーテルにて抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸マグネシウムで乾燥後、溶媒を留去した。残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(ヘキサン/酢酸エチル=6/1)にて精製し標記化合物(0.39g)を得た。

[0117]

第2工程

3-(3-7 ルオロ-4-メチルベンジル) -4, 6-ジメチルー<math>1 H-ピリジン-2-オン

2 ーベンジルオキシー4, 6 ージメチルピリジンー3 ーイル=3 ーフルオロー4 ーメチルフェニル=メタノール (0. 3 9 g) のエタノール (1 0 m L) 溶液に触媒量のパラジウム炭素末を加え、窒素気流下、室温にて一晩撹拌した。不溶物をろ去後、ろ液の溶媒を留去し標記化合物 (0. 2 2 g) を得た。

$\cdot [0118]$

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC13) δ ppm:

2.14 (3H, s), 2.20 (3H, d, J=1.1Hz), 2.22 (3H, s), 3.88 (2H, s), 5.86 (1 H, s), 6.85-6.95 (2H, m), 6.95-7.10 (1H, m)

[0119]

第3工程

2-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-3-(3-フルオロー4-メチルベンジル)-4,6-ジメチルピリジン3-(3-フルオロー4-メチルベンジル)-4,6-ジメチルー1 Hーピリジン-2-オン(0.08 g)およびアセトブロモー $\alpha-$ Dーグルコース(0.15 g)の塩化メチレン(2 mL)溶液に、炭酸銀(0.090 g)を加え遮光下、室温にて一晩撹拌した。不溶物をろ去し、ろ液をアミノプロピルシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン)にて精製し、標記化合物(0.17 g)を得た。

[0120]

 $^{1}\text{H}-\text{NMR}$ (CDC13) δ ppm:

1.78 (3H, s), 2.00 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.04 (3H, s), 2.16 (3H, s), 2. 17-2.20 (3H, m), 2.38 (3H, s), 3.79 (1H, d, J=15.7Hz), 3.93 (1H, ddd, J=15.7Hz)

2.5, 4.7, 10.1Hz), 3.97 (1H, d, J=15.7Hz), 4.13 (1H, dd, J=2.5, 12.3Hz), 4.25 (1H, dd, J=4.7, 12.3Hz), 5.10-5.20 (1H, m), 5.25-5.40 (2H, m), 6.1 5-6.25 (1H, m), 6.60-6.70 (2H, m), 6.75-6.80 (1H, m), 6.95-7.05 (1H, m)

[0121]

第4工程

 $2-(\beta-D-\tilde{\gamma}\nu)$ コピラノシルオキシ) $-3-(3-7\nu)$ オロー4-メチルベンジル) -4 -4 -5

2-(2,3,4,6-テトラーO-アセチルー $\beta-$ Dーグルコピラノシルオキシ)-3-(3-フルオロー4-メチルベンジル)-4,6-ジメチルピリジン (0.17g) のメタノール (5mL) 溶液にナトリウムメトキシド (28% メタノール溶液、0.028mL)を加え、室温にて1時間撹拌した。反応混合物の溶媒を留去し、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィー(塩化メチレン /メタノール=10/1)にて精製し標記化合物 (0.081g) を得た。

[0122]

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ ppm:

2.17 (6H, s), 2.36 (3H, s), 3.30-3.55 (4H, m), 3.67 (1H, dd, J=5.3, 11.9 Hz), 3.84 (1H, dd, J=2.4, 11.9Hz), 3.94 (1H, d, J=15.6Hz), 4.06 (1H, d, J=15.6Hz), 5.85-6.00 (1H, m), 6.70-6.80 (1H, m), 6.80-6.95 (2H, m), 7.00 -7.10 (1H, m)

[0123]

実施例 2-3

実施例1と同様の方法により対応する原料化合物を用いて表1記載の化合物を 合成した。

[0124]



実施例番号	化学構造式	¹ H-NMR(CD ₃ OD) δ ppm:
実施例2	но он он	2.29 (3H, s), 3.35-3.60 (4H, m), 3.68 (1H, dd, J=5.0, 12.0Hz), 3.84 (1H, d, J=12.0Hz), 3.92 (1H, d, J=15.4Hz), 3.96 (1H, d, J=15.4Hz), 5.80-5.95 (1H, m), 6.85-7.20 (5H, m), 7.30-7.45 (1H, m), 7.90-8.05 (1H, m)
実施例3	HO OH CH,	2.20 (3H, s), 3.35-3.60 (4H, m), 3.70 (1H, dd, J=5.0, 12.0Hz), 3.85 (1H, dd, J=2.1, 12.0Hz), 3.97 (1H, d, J=16.7Hz), 4.02 (1H, d, J=16.7Hz), 5.85-5.95 (1H, m), 6.80-6.95 (1H, m), 7.00-7.25 (5H, m), 7.90-8.05 (1H, m)

[0125]

試験例1

ヒトSGLT2活性阻害作用確認試験

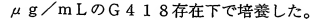
1) ヒトSGLT2のクローニングおよび発現ベクターへの組み換え

ヒト小腸由来の総RNA(Ori gene)を、オリゴdTをプライマーとして逆転写し、PCR増幅用cDNAライブラリーを作成した。このcDNAライブラリーを鋳型として、R. G. Wellsらにより報告されたヒトSGLT2(ACCESSION:M95549, M95299)の2番から2039番までの塩基配列をPCR法により増幅し、pcDNA3.1(一)(Invitrogen)のマルチクローニング部位に挿入した。挿入したDNAの塩基配列は、報告されていた塩基配列と完全に一致していた。

[0126]

2) ヒトSGLT2安定発現株の樹立

ヒトSGLT2発現ベクターをScaIで消化して直鎖状DNAとした後、CHO-K1細胞にリポフェクション法(Effectene Transfection Reagent:QIAGEN)にて導入した。<math>1mg/mL G418(LIFE TECNOLOGIES) にてネオマイシン耐性細胞株を得、後述する方法にてメチルー α -Dーグルコピラノシドの取り込み活性を測定した。最も強い取り込み活性を示した株を選択してCS2-5Eとし、以後、200



[0127]

3) メチルー α - D - グルコピラノシド (α - M G) 取り込み阻害活性の測定 96穴プレートにCS2-5Eを3×10⁴個/穴で播種し、2日間培養した 後に取り込み実験に供した。取り込み用緩衝液(140mM塩化ナトリウム、2 mM塩化カリウム、1mM塩化カルシウム、1mM塩化マグネシウム、10mM 2-[4-(2-ヒドロキシエチル)-1-ピペラジニル]エタンスルホン酸、5 mMトリス (ヒドロキシメチル) アミノメタンを含む緩衝液 p H 7. 4) には 、非放射ラベル体(Sigma)と¹⁴Cラベル体(Amersham Pha rmacia Biotech) のα-MGを最終濃度が1mMとなるように混 和して添加した。試験化合物はジメチルスルフォキシドに溶解した後、蒸留水に て適宜希釈して1 mM α - MGを含む取り込み用緩衝液に添加し、測定用緩衝液 とした。対照群用には試験化合物を含まない測定用緩衝液を、基礎取り込み測定 用には塩化ナトリウムに替えて140mMの塩化コリンを含む基礎取り込み用緩 衝液を調製した。培養した細胞の培地を除去し、前処置用緩衝液 (α-MGを含 まない基礎取り込み用緩衝液)を1穴あたり180μ L加え、37℃で10分間 静置した。同一操作をもう1度繰り返した後、前処置用緩衝液を除去し、測定用 緩衝液および基礎取り込み用緩衝液を 1 穴当たり 7 5 μ L ずつ加え 3 7 ℃で静置 した。1時間後に測定用緩衝液を除去し、1穴当たり180µLの洗浄用緩衝液 $(10 \, \mathrm{mM}$ 非ラベル体 $\alpha - \mathrm{MG}$ を含む基礎取り込み用緩衝液)で $2 \, \mathrm{回洗浄した}$ 。 1穴当たり75μLの0.2mol/L水酸化ナトリウムで細胞を溶解し、その 液をピコプレート (Packard) に移した。 150μ Lのマイクロシンチ4 0 (Packard) を加えて混和し、マイクロシンチレーションカウンター トップカウント(Packard)にて放射活性を計測した。対照群の取り込 みから基礎取り込み量を差し引いた値を100%として、試験化合物の各濃度に がメチルー α - D - \emptyset ルコピラノシドの取り込みを 5 0 %阻害する濃度(I C 50値)をロジットプロットにより算出した。その結果は表2の通りである。

[0128]

【表2】

試験化合物	IC ₅₀ 値 (nM)
実施例1	3

[0129]

【発明の効果】

本発明の前記一般式(I)で表される含窒素複素環誘導体およびその薬理学的に許容される塩、並びにそのプロドラッグは、優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、腎臓での糖の再吸収を抑制し過剰な糖を尿中に排泄させることにより、優れた血糖低下作用を発揮する。本発明により糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等の高血糖症に起因する疾患の予防または治療薬を提供することができる。

【書類名】 要約書

【要約】

【課題】優れたヒトSGLT2活性阻害作用を発現し、高血糖症に起因する疾患の予防又は治療薬として有用な含窒素複素環誘導体を提供する。

【解決手段】

【化1】

$$\begin{array}{c} X_{11}^{2} \xrightarrow{X_{\infty}^{3}} X^{4} \\ X^{1} \xrightarrow{} R \end{array} (I)$$

$$\begin{array}{c} X_{11}^{2} \xrightarrow{X_{\infty}^{3}} X^{4} \\ X^{1} \xrightarrow{} R \end{array} (I)$$

 $(X^1$ はN又は CR^1 ; X^2 はN又は CR^2 ; X^3 はN又は CR^3 ; X^4 はN又は CR^4 ; 但し X^1 ~ X^4 の内1又は2 個はN;Rは置換可 C_{3-8} シクロアルキル,置換可 C_{6-10} アリール等; R^1 ~ R^4 はH,ハロゲン原子等)で表される化合物及びその薬理学的に許容される塩、並びにそれらのプロドラッグ。当該化合物は、糖尿病、糖尿病性合併症、肥満症等に好適である。

【選択図】 なし



認定・付加情報

特許出願の番号

特願2002-374016

受付番号

50201961113

書類名

特許願

担当官

第五担当上席

 $0\ 0\ 9\ 4$

作成日

平成15年 1月 6日

<認定情報・付加情報>

【提出日】

平成14年12月25日



特願2002-374016

出願人履歷情報

識別番号

[000104560]

1. 変更年月日 [変更理由] 住 所

氏 名

1990年 8月31日 新規登録 長野県松本市芳野19番48号 キッセイ薬品工業株式会社

This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
□ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
□ FADED TEXT OR DRAWING
□ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
□ GRAY SCALE DOCUMENTS
□ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
□ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

☐ OTHER:

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.